19日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 平1-143221

(1) Int Cl. 4

識別記号

庁内整理番号

匈公開 平成1年(1989)6月5日

21/314 H 01 L C 23 C 16/30 16/44

Z-6708-5F

7217-4K

7217-4K 審査請求 未請求 発明の数 1 (全5頁)

図発明の名称

絶縁薄膜の製造方法

昭62-300944 20特 頭

29出 願 昭62(1987)11月27日

⑫発 明 者 石 雅 康 東京都港区芝5丁目33番1号 日本電気株式会社内

明 79発 者

史 村 惠

東京都港区芝5丁目33番1号

日本電気株式会社内

创出 顖 人 日本電気株式会社

東京都港区芝5丁目33番1号

弁理士 内 原 砂代 理 人

布

子

細

1. 発明の名称

絶縁薄膜の製造方法

2 特許請求の範囲

少なくとも1以上のシリコン元素を含む水素化 合物あるいはそのラジカルを基板表面に供給して 付着させる第1の工程と、前記基板表面に選案あ るいは酸素あるいはこれらの化合物気体のうち少 なくとも1以上を供給する第2の工程とを交互に 行なうことを特徴とする絶縁薄膜の製造方法。

3. 発明の詳細な説明

〔産業上の利用分野〕

本発明は絶縁薄膜の製造方法に関する。

〔従来の技術〕

近年、電子装置、素子の小型化、高性能化、性 能向上の手段として絶縁薄膜が非常に重要な働き をするようになった。特に、シリコンを含む絶縁

薄膜は、薄膜トランジスタや各種半導体要子のゲ ート絶象膜やキャパシター用絶縁薄膜等、その性 能が素子特性に大きな影響を及ぼす。更にパッシ ペーションや層間絶縁に使用する絶縁薄膜は、信 **軸性向上に必要不可欠である。従来、このような** 絶縁薄膜は常圧あるいは減圧下での化学的気相成 長技術や塗布法など化学的方法や真空蒸着法やス パッタリング法など物理的方法で製造されている。 〔 発明が解決しようとする問題点〕

絶縁得膜の応用範囲が広がるにつれ、大面積基 板上に均一に再現性よく成験する必要性が高まっ てきている。特にディスプレイ用薄膜呆子では重 要な問題である。従来技術では成膜中のガス流量 ・圧力の精密制御や蒸発量・投入電力、基板温度 とその分布,ガスの流れ方の検討や基板回転等、 非常に多くの製造パラメータの注意架い質型が必 要であった。その他成膜時間の精確な制御により、 間接的な膜厚制御をしていた。

とのように薄膜製造パラメータは、多肢にわた り、かつその制御に多大な努力が払われているが、 基板の大型化とともに、再現性よく均一な膜厚を有する絶録薄膜形成は、ますます困難になってきている。特にディスプレイパネル用絶縁神膜は、基板が非常に大きい上に、例えば膜厚の変動がパネルの性能や信頼性に影響を与える。更に、近年盛んに研究されている超薄膜を利用した新しい素子も、原子届オーダーの成長速度制御を正確に、再現性よくおこなう製造技術が不可欠である。しかし、従来技術ではこのような要求を満すことが困難であった。

本発明の目的は、広い而積にわたり再現性よく 原子層オーダの成膜制御が可能である新しい絶縁 薄膜の製造方法を提供することにある。

[問題点を解決するための手段]

本発明の絶縁薄膜の製造方法の構成は、少なくとも1以上のシリコン元素を含む水素化合物あるいはそのラジカルを基板表面に供給して付着させる第1の工程と、前記基板表面に登業あるいは散棄あるいはこれらの化合物気体のうち少なくとも1以上を供給する第2の工程とを交互に行なうこ

着層を酸化あるいは窒化させる工程である。この 吸着層の酸化あるいは窒化は、窒素あるいは酸素 あるいはそれらの化合物気体のうち少なくとも1 以上を吸剤層上に供給することにより、装面反応 を生じさせるものである。表面吸剤層のみの反応 であるため、その反応は比較的低温で早く進行す ると共に、この反応が終了時以降、何ら不都合な 二次反応を生じない。

第1の工程において、多少のガス供給量の変動が場所や成膜時間中に生じても、一部に多層の吸着層が生じることはない。また、第1の工程で2次元吸療層が形成されていれば、第2の工程において多少の製造条件の変動があっても、均一な酸化シリコン分子層が形成される。即ち、本発明は吸着層の形成およびその吸着層の酸化あるいは選化という作用を利用しているため、広い範囲にわたって均一な絶縁層形成を可能とし、質に第1の工程と第2の工程をくり返すことにより、原子層オーダで成長膜厚を制御できる。しかも、成長膜厚は各工程のくり返し数で正確に、再

とを特徴とする。

〔作用〕

本発明の構成における第1の工程は基板表面上 にシリコン化合物あるいはそのラジカルを層状に 吸着させる工程である。との工程で、吸着エネル ギの不充分さや吸着分子間の立体障害や装面から の熱脱離で吸着層の被覆率が1以下となることが ある。このような場合でも、ヴォルマー・ウェー パー様式の島状成長が生じないように、例えば、 成長基板温度や導入シリコン化合物あるいはその ラジカル種を選定することが最も重要である。即 ち、シリコン化合物あるいはそのラジカル種の吸 **着する下地層への吸着エネルギが既吸潜層への吸** 着エネルギより高くなるように製造条件を選べば 層状に吸磨層が形成される。とのような2次元吸 着が形成されれば、被覆率が1以下であっても、 本発明の第1および第2の工程をくり返すことで 均一な薄膜形成が可能である。

本発明の第2の工程は、第1の工程で形成した シリコン化合物あるいはそのラジカル種でなる吸

現性よく決定できる。

以上述べたように、本発明は、大面積基板上の 絶縁薄膜厚の精密制御を可能とした。更に従来技 術では、製造パラメータの注意深い制御を必要と し、自動化・省力化が困難であった。本発明によ る製造方法では既に述べたように、多少の製造パ ラメータの変動があっても成長膜厚が変ることは なく、製造の自動化・省力化が可能となった。更 に、絶縁薄膜厚の再現性を向上し、その結果薄膜 トランジスタ等の素子性能も向上させることが出 米る。

また、第1および第2の工程を1サイクルとして、原子盾オーダで薄膜成長させるため、成膜に必要とする時間は従来技術より長くなるが、成膜をおこなり反応室に大面積蒸板を多数枚一度に処理しても、均一な絶縁薄膜を形成することができるので、本発明の総合的なスループットは、従来技術と比べて決して低くはない。

〔吳施例〕

以下、本発明の実施例について図面を参照して

説明する。

第1図は本発明の第1の実施例に使用した絶縁 薄膜製造装置のフロック図であり、本実施例はモ ノンランとアンモニアを出発原料として利用して いる。石英製の反応室1は10⁻⁵ Torr以下まで排 気可能であり、三方弁2,3はマイクロコンピュータで制約され、モノンランとアンモニアをそれ ぞれ交互に反応室1に消入できるように動く。反 応室1は大型蒸板4を多数枚収納できる構造となっており、蒸板4の加熱は電気炉5により行ない、 約900でまで加熱可能である。反応室1,三方 弁2,3の排ガス管側の排気は、それぞれ別々の 真空ポンプで行っている。

ことでは単結晶シリコン基板4上に成膜した窒化版について述べる。まず、基板4を入れた反応 室1を真空ポンプで排気して10⁻⁵ Torr 以下にした後、低気炉5を用い、基板を350℃まで加熱 する。モノシラン,アンモニアをそれぞれの供給 管に流して安定化させる。流量はともに30sccM であった。アルゴンArのパーシガスを反応室1

なお、本実施例ではモノシランを用いたが、ジシランを用いても同様な効果を得ることができ、 更にアンモニアの代りに酸素を用いて、シリコン 酸化腺を形成することもできた。さらに、N:と N:O の混合気体から酸化窒化シリコンを形成す ることもできた。このように各種ガスの組み合せ でもシリコン系絶縁薄膜が形成できる。

また、基板温度200~600℃の範围で同様 な効果があったが、200℃以下では付着率及び 表面反応が低下するためにほとんど膜が成長せず、 また600℃以上では付着モノシランの分解が進 んで3次元成長となるため不適当であった。

に流し、反応室1の圧力を1 Torr 前後になるよ う、流量調整パルプ7と主パルプ12を調整する。 このときモノンラン、アンモニア供給ラインの圧 力は数Torr から10数Torr であった。

まず、2秒間三方弁2を操作して、反応室1の 側にモノシランを導入し、このモノシランを基板 4上に付着させる(第1の工程)。次に、1秒間 三方弁2を反応室側閉として反応室内のガスを置 換し、さらに、三方弁3を操作してアンモニアを 反応室1に導入し、これが第1の工程で形成され た吸着層を望化させる第2の工程である。この第 2の工程終了後、再び1秒間反応室内のガス置換 期間をおき、その後第1の工程にもどる。これら の手順を1サイクルとして所定のサイクル数だけ くり返す。

この場合、1サイクルで1分子層の成長ではなかったが、成長膜厚は正確にサイクル数に比例し、その再現性も確認でき、原子層オーダの成膜制御可能であることが解った。この基板内の膜厚分布は±1 を以内と非常に均一であった。

素の混合ガスを第2の工程に使用し、基板4はガラス基板を用いた。実施例1と同様に、反応室1 にガラス基板4を数枚入れて真空にした後、電気 炉5で基板温度を150℃に加熱した。

製造手順は第1の実施例と同様に、2秒間モノシランのラジカルを供給し、その後1秒間のガス 置換期間をもうける。この置換ガスはアルゴンを 用いたが窒素でも変化はなかった。更に、2秒間、 前記述合ガスのラジカルを供給し、再び1秒間の ガス置換をする。以上一連の手順を1サイクルと し、所定の回数だけくり返す。

この結果、成膜された拠は高い絶縁性を有する 酸化窒化ケイ素薄膜であり、ピンホール等の欠陥 が非常に少なく、そのガラス基板内の膜厚分布は ±1 多以内であった。この成長膜厚は正確にサイ クル数に比例し、その再現性も良好であった。

尚、ラジカル生成器はどちらか一方だけ動作させても、同様な効果を得ることができた。また、 第1の工程に使用する原料をジンランとし、第2 の工程に使用するガスも、 数素, 33素, アンモニ アの混合ガスや、アンモニアとN₂Oの混合ガス あるいは酸素のみ,窒素のみと各種の組み合せを しても同じ効果を得ることができた。

更に、ラジカル化させることにより成製温度を 低温化させることができた。

第3図は本発明の第3の契拠例に使用した絶縁 薄膜製造装置のフロック図である。この場合は、 第2の工程で使用する気体,アンモニアと酸紫が それぞれ別々の供給系の三方向弁31,圧力調整 パルブ32,流低計33より導入できる構造となっている。基板4は単結晶シリコンであり、 300℃に加熱されている。まず2秒間ジシラン を供給し、1秒間ガス監操を行い、その後2秒間 アンモニアのみを導入し1秒間ガスのサイクル に移る。第2のサイクルはまず、2秒間ジシラン に移る。第2のサイクルはまず、2秒間ジシラン を供給し、1秒間ガス要換を行い、その後2秒 を供給し、1秒間ガス要換を行い、その後2秒間 酸素のみを導入し、1秒間ガス置換を行う。この 第2のサイクルを2回くり返した後、再び第1の

なお、本発明は薄膜トランジスタ用など多くの 応用が考えられるが、特に原子層オーダで膜厚が 制御できることを利用して、超格子構造のデバイ ス製造等の新しい応用も可能となる。

4. 図面の簡単な説明

第1図,第2図および第3図は本発明の第1, 第2および第3実施例に使用される絶縁薄膜製造 装置のブロック図である。 サイクルにもどる。

以上、第1及び第2のサイクルを1サイクルと し、所定の回数だけくり返す。

本実施例において、その成長膜厚は正確にサイクル数に比例し、その再現性も高かった。成膜された薄膜は、酸化シリコン並みの絶縁破壊電界を有し、更に誘電率も高いという特徴をもっていた。また、イオンに対するパリヤ効果は窒化シリコン並みにあり、ゲート絶縁層やキャパシタ等に利用できる。

尚、第1の工程に使用する気体はモノシラン等でもよく、第2の工程に使用する気体も、目的に応じて、各種組み合せをしても、同様の効果を得ることができた。更に、供給気体をラジカル化させることにより、いくらか低温でも成膜することができ、その膜質はラジカル化させても大差なかった。

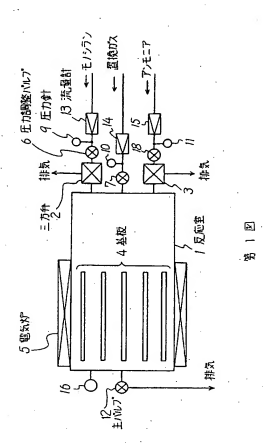
〔発明の効果〕

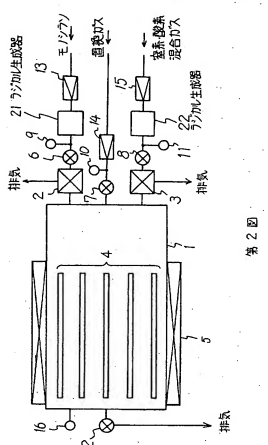
以上説明したように本発明の絶縁薄膜の製造方法は、原子層オーダで成長膜厚を制御する。また、

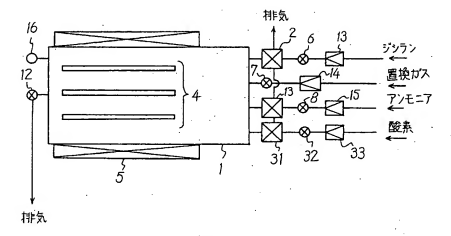
1 ……反応室、2,3,31……三方弁、4 … … 基板、5 ……電気炉、6,7,8,32……圧 力調整パルプ、9,10,11,16……圧力計、 12……主パルプ、13,14,15,33…… 流量計、21,22……ラジカル生成器。

代理人 弁理士 内 原 皆

特開平1-143221(5)







第 3 図